



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: **2000191874 A**(43) Date of publication of application: **11.07.00**

(51) Int. Cl.

C08L 29/04
C08K 3/00(21) Application number: **10368756**(22) Date of filing: **25.12.98**(71) Applicant: **NIPPON SYNTHETIC CHEM IND
CO LTD:THE**(72) Inventor: **INOUE KAORU
NAITO TAMAHIDE**(54) **PREPARATION OF RESIN COMPOSITION**

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition which is excellent in productivity, gas barrier properties and appearance properties by melting and mixing a saponified ethylene-vinyl acetate copolymer having a specific water content and a water-swelling layered inorganic compound.

SOLUTION: A saponified ethylene-vinyl acetate copolymer(EVOH) having a water content of 25-50 wt.% is used. An EVOH having an ethylene content of 5-60 mol% and a degree of saponification of 90 mol% is

preferable. A smectite, especially a montmorillonite, is preferable as a water-swelling layered inorganic compound. A water-swelling fluorine mica mineral is also preferable. The swelling force of the water-swelling layered inorganic compound is preferably at least 30 ml/2 g at 20°C against the mixed solvent of water/alcohol: 70/30 (in weight). Melting and mixing temperature is preferably not more than 100°C. The amount of the water-swelling layered inorganic compound is preferably 2-20 pts.wt. against 100 pts.wt. of EVOH (solid content).

COPYRIGHT: (C)2000,JPO

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号
特開2000-191874
(P2000-191874A)

(43) 公開日 平成12年7月11日 (2000. 7. 11)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	F I	キーワード (参考)
C 0 8 L 29/04		C 0 8 L 29/04	A 4 J 0 0 2
			S
C 0 8 K 3/00		C 0 8 K 3/00	

審査請求 未請求 請求項の数 3 O L (全 6 頁)

(21) 出願番号	特願平10-368756	(71) 出願人	000004101 日本合成化学工業株式会社 大阪府大阪市北区大淀中一丁目1番88号 梅田スカイビル タワーイースト
(22) 出願日	平成10年12月25日 (1998. 12. 25)	(72) 発明者	井上 肇 大阪府茨木市室山2丁目13番1号 日本合成化学工業株式会社中央研究所内
		(72) 発明者	内藤 珠英 大阪府茨木市室山2丁目13番1号 日本合成化学工業株式会社中央研究所内
		F ターム (参考)	4J002 B8221 D1006 DJ056 FA016 FD016 FD200

(54) 【発明の名称】 樹脂組成物の製造方法

(57) 【要約】

【課題】 ガスバリアー性及び外観特性に優れた樹脂組成物の製造方法を提供すること。

【解決手段】 含水率25～50重量%のエチレン-酢酸ビニル共重合体ケン化物と水膨潤性層状無機化合物を溶融混合する樹脂組成物の製造方法。

1

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 含水率 25～50 重量%のエチレン-酢酸ビニル共重合体ケン化物と水膨潤性層状無機化合物を溶融混合することを特徴とする樹脂組成物の製造方法。

【請求項 2】 溶融混合を 100℃以下で行うことを特徴とする請求項 1 記載の樹脂組成物の製造方法。

【請求項 3】 エチレン-酢酸ビニル共重合体ケン化物 100 重量部（面分）に対して、水膨潤性層状無機化合物を 2～20 重量部溶融混合することを特徴とする請求項 1 又は 2 記載の樹脂組成物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、エチレン-酢酸ビニル共重合体ケン化物（以下、EVOH と略記する）の樹脂組成物に関し、更に詳しくは、生産性やガスバリア性、外観特性に優れた樹脂組成物の製造方法に関するものである。

【0002】

【従来の技術】一般に、EVOH は、透明性、帯電防止性、耐油性、耐溶剤性、ガスバリア性、保香性等に優れており、又、溶融成形可能な熱可塑性樹脂であり、食品包装等、種々の包装材料用途に用いられている。しかし、EVOH は外部の湿度や温度という環境の変化によりガスバリア性や機械物性が大きく変化し、高湿度の環境下ではガスバリア性が低下するという欠点を有している。

【0003】これに対して、近年では EVOH と水膨潤性無機化合物とのブレンド物が、ガスバリア性の改善を目的として注目を浴びており、例えば、特開平 5-39392 号公報には、水の存在下に EVOH と水膨潤性フィロケイ酸塩を混合することが記載されている。又、特開平 10-158412 号公報には、粘土鉱物を添加したビニルアルコール共重合体を加熱して溶融物を得る加熱工程と、該溶融物を混練する混練工程と、該溶融物に水を添加する水添工程よりなる粘土複合材料の製造方法が記載されている。

【0004】

【発明が解決しようとする問題点】しかしながら、本発明者等が詳細に検討した結果、上記特開平 5-39392 号公報開示技術では、EVOH を溶液の状態では水膨潤性フィロケイ酸塩と混合するため、EVOH を溶剤に溶解させる工程が必要であったり、更に、水の存在下に水膨潤性フィロケイ酸塩を投入し、更に EVOH の水/アルコール溶液を加えるため、いわゆるマッコが発生しやすく、そのため均一に分散することができず、又、均一分散するにはかなりの時間を必要とすることになり生産性が悪くなることが判明した。

【0005】又、安定して良好なガスバリア性を得るためには、粘土鉱物を水に充分膨潤させる必要があるにも関わらず、特開平 10-158412 号公報開示技術

2

では、添加する水の量が EVOH 100 重量部に対して 10 重量部以下であるため、粘土鉱物が十分に膨潤することができず、安定して均一に混合することはできず、良好なガスバリア性や外観特性を得ることができないことが判明した。そこで、このような背景下において、本発明では、生産性に優れ、更にガスバリア性や外観特性に優れた樹脂組成物の製造方法を提供することを目的とするものである。

【0006】

10 【問題点を解決するための手段】本発明者等は上記の事情に鑑みて鋭意研究を重ねた結果、含水率 25～50 重量%の EVOH と水膨潤性層状無機化合物を溶融混合する樹脂組成物の製造方法が上記目的に合致することを見だし本発明を完成した。

【0007】

【発明の実施の形態】以下に、本発明を詳細に説明する。本発明に用いる EVOH としては、エチレン含量 5～60 モル%、好ましくは 10～60 モル%、更に好ましくは 20～55 モル%、酢酸ビニル成分のケン化度が 90 モル%以上、好ましくは 95 モル%以上のものが好適に用いられ、エチレン含量が 5 モル%未満では耐水性が不十分となり、一方 60 モル%を越えるとガスバリア性が低下して好ましくない。又、ケン化度が 90 モル%未満では耐水性が不十分となって好ましくない。

【0008】又、該 EVOH のメルトインデックス (M1) としては、1/100 g/10 分 (210℃、荷重 2160 g) が好ましく、より好ましくは 2～50 g/10 分 (210℃、荷重 2160 g) である。該メルトインデックス (M1) が 1 g/10 分未満では溶融加工時に負荷が大きくなりすぎ、加工に支障をきたすこととなり、100 g/10 分を越えると溶融時に粘度が低くなりすぎ、垂れが起りフィルム等の成形ができなくなり好ましくない。

【0009】又、該 EVOH は更に少量のプロピレン、イソブテン、 α -オクテン、 α -ドデセン、 α -オクタデセン等の α -オレフィン、不飽和カルボン酸又はその塩・部分アルキルエステル・完全アルキルエステル・ニトリル・アミド・無水物、不飽和スルホン酸又はその塩、ビニルシラン化合物、塩化ビニル、スチレン等のモノマーを含んでいても差支えない。又、本発明の範囲で、ウレタン化、アセタール化、シアノエチル化、アセタール化、シアノエチル化等「後変性」にされても差し支えない。

【0010】本発明では、上記 EVOH に水を含有せしめて含水率 25～50 重量%、より好ましくは 25～40 重量%の EVOH とする必要がある。かかる含水率が 25 重量%未満では水膨潤性層状無機化合物が十分に膨潤しないため EVOH 中で微分散せずガスバリア性改善効果が得られず、50 重量%を越えると加工時に EVOH から多量の水が吹き出し加工できなくなり本発明の

50

効果を発揮しない。

【0011】EVOHに水を含有させる方法としては、特に制限されないが、EVOH中に水を均一に含有させることが好ましく、かかる方法としては、EVOHの溶液を水中で析出させ充分に水洗して溶剤を除去し水を含有させる方法や、加圧熱水中でEVOHを1～3時間程度処理する方法、EVOHの製造時にエチレン酢酸ビニル共重合体のケン化後のベーストを水中で析出させて水を含有させる方法等が挙げられる。中でも特にEVOH製造時にエチレン酢酸ビニル共重合体のケン化後のベーストを水中で析出させる方法が好ましく用いられる。尚、EVOHと水を単に混合しただけでは、EVOH中に水が均一に含まれないため、本発明の効果を発揮することはできない。

【0012】本発明に用いる水膨潤性層状無機化合物としては、特に制限されることなく、スメクタイトやパーミキュライト等の粘土鉱物、更には合成マイカ等が挙げられ、前者のスメクタイトの具体例としてはモンモリロナイト、バイデライト、ノントロナイト、サポナイト、ヘクトライト、ソーコナイト、スチブンサイト等が挙げられる。これらは天然のもので好ましくも、合成されたものでもよい。これらの中でもスメクタイト、特にその中でもモンモリロナイトが好ましい。又、Na型フッ素四ケイ素雲母、Na型テオノイト、Li型テオノイト、Na型ヘクトライト等の水膨潤性フッ素雲母系鉱物等も好ましく用いられる。

【0013】該水膨潤性層状無機化合物の膨潤力は、20℃において、水/アルコール=70/30（重量比）の混合溶剤に対して、30ml/2g以上、好ましくは40ml/2g以上、更に好ましくは、50ml/2g以上であることが好ましく、30ml/2g未満ではガスバリアー性が不十分となり好ましくない。尚、水膨潤性層状無機化合物の膨潤力は、日本ペントナイト工業会標準試験方法容積法により測定されるものである。

【0014】本発明では、上記の含水率25～50重量%のEVOHと水膨潤性層状無機化合物を熔融混合することが特徴であり、この時の熔融混合温度は100℃以下、好ましくは70～90℃の範囲から選ぶことが好ましい。該温度が100℃を越えると樹脂から多量の水が放出され、水膨潤性層状無機化合物とEVOHが混合されなくなり好ましくない。

【0015】又、熔融混合される水膨潤性層状無機化合物の量は、EVOH100重量部（固形分）に対して、2～20重量部であることが好ましく、より好ましくは3～10重量部である。かかる量が2重量部未満ではガスバリアー性の改善効果が少なく、20重量部を越えるとフィルム等の成形物の外観が悪化し好ましくない。

【0016】熔融混合については、特に制限されないが、例えば上記の含水率25～50重量%のEVOH（含水EVOH）を二軸押出機に投入し、100℃以下

の温度で熔融させ、そこへ上記水膨潤性層状無機化合物を添加し、更に混練りして、含水EVOHと水膨潤性層状無機化合物を混合する方法が挙げられる。かくして上記含水EVOHと水膨潤性層状無機化合物を熔融混合した後、必要に応じて含水率が0.5重量%以下、好ましくは0.1～0.3重量%になるまで乾燥して目的とする樹脂組成物が得られるのである。

【0017】又、本発明では、本発明の目的が阻害されない範囲内で、他の熱可塑性樹脂（ポリオレフィン、ポリアミド、ポリエステル、ポリスチレン、EVOH等）、エチレングリコール、プロピレングリコール、グリセリンなどの可塑性、熱安定化剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、着色剤、無機・有機充填剤（水膨潤性層状無機化合物を除く）、乾燥剤、帯電防止剤、清剤、抗菌剤等を適宜配合することも可能である。又、ゲル化防止剤として、ハイドロタルサイト系化合物、ヒンダードフェノール系又はヒンダードアミン系熱安定剤、高級脂肪族カルボン酸の金属塩を添加することもできる。

【0018】かくして本発明の製造方法で得られた樹脂組成物は成形物の用途に多用途され、熔融成形等により、ベレット、フィルム、シート、容器、繊維、棒、管、各種成形品等に成形され、又、これらの成形品（回収品を再使用する時など）やベレットを用いて再び熔融成形に供することもできる。熔融成形としては、押出成形法（Tダイ押出、インフレーション押出、ブロー成形、熔融紡糸、異型押出等）、射出成形法が主として採用される。熔融成形温度は150～250℃の範囲から選ぶことが多い。

【0019】更に本発明の製造方法で得られた樹脂組成物は、上述の如き成形物に用いることができるが、特に該樹脂組成物からなる層の少なくとも片面に熱可塑性樹脂層を積層してなる積層体として用いることが好ましく、実用に適した積層体が得られる。該積層体を製造するに当たっては、本発明の製造方法により得られる樹脂組成物の層の片面又は両面に他の基材を積層するのであるが、積層方法としては、例えば、以下の方法が挙げられる。但しこれらに限定されるものではない。

【0020】①溶液コーティング法

該樹脂組成物の水-アルコール（或いは溶剤）含有溶液をマイヤーバー、グラビア及びリバースロール方式等のローラーコーティング法、スプレーコーティング法、ディップコーティング法等の公知の方法で熱可塑性樹脂フィルムにコーティングして積層体を作製する。その後、公知の方法で乾燥が行われる。一例を挙げると乾燥温度が40～180℃、好ましくは60～140℃程度で5秒～5分程度加熱すればよい。かかる乾燥において塗膜中の揮発分（水、アルコール或いは溶剤）が除去されるのであるが、通常揮発分が2重量%以下となるまで行えばよい。本発明の製造方法で得られた樹脂組成物層と熱可塑性樹脂フィルムの接着強度を向上させるために通常

のアンカーコート剤（ポリウレタン系、ポリエステル系等）を予めフィルム上にコートしてもよい。

【0021】③押出コーティング法

本発明の製造方法で得られた樹脂組成物のフィルム、シートに熱可塑性樹脂を溶融押出して積層体を作製する。又、逆に熱可塑性樹脂等の基材に本発明の樹脂組成物を溶融押出して積層体を作製する。

【0022】④共押出法

本発明の製造方法で得られた樹脂組成物と他の熱可塑性樹脂とを共押出して積層体を作製する。共押出の場合の相手側樹脂としては、直鎖状低密度ポリエチレン、低密度ポリエチレン、中密度ポリエチレン、高密度ポリエチレン、エチレン-酢酸ビニル共重合体、アイオノマー、エチレン-プロピレン共重合体、エチレン-アクリル酸エステル共重合体、ポリプロピレン、プロピレン- α -オレフィン（炭素数4〜20の α -オレフィン）共重合体、ポリブテン、ポリペンテン等のオレフィンの単独又は共重合体、或いはこれらのオレフィンの単独又は共重合体を不飽和カルボン酸又はそのエステルでグラフト変性したものの等の広範のポリオレフィン系樹脂、ポリエステル、ポリアミド、共重合ポリアミド、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、アクリル系樹脂、ポリスチレン系樹脂、ビニルエステル系樹脂、ポリエステルエラストマー、ポリウレタンエラストマー、塩素化ポリエチレン、塩素化ポリプロピレン、EVOH等が挙げられる。上記の中でも、共押出製膜の容易さ、フィルム物性（特に強度）の実用性の点から、ポリプロピレン、ポリアミド、ポリエチレン、エチレン-酢酸ビニル系共重合体、ポリスチレン、ポリエチレンテレフタレート等が好ましく用いられる。

【0023】又、共押出の場合、本発明の製造方法で得られた樹脂組成物に熱可塑性樹脂、熱可塑性樹脂に本発明の製造方法で得られた樹脂組成物をブレンドしたり、本発明の製造方法で得られた樹脂組成物や熱可塑性樹脂の少なくとも一方に両層面の密着性を向上させる樹脂を配合することもある。

【0024】④ドライラミネート法

本発明の製造方法で得られた樹脂組成物のフィルム、シートと他の基材のフィルム、シートとを有機チタン化合物、インシアン化合物、ポリエステル系化合物、ポリウレタン化合物等の公知の接着剤を用いてラミネートして積層体を作製する。上記の中でも③共押出法が加工性の点で有利である。

【0025】更に、本発明の製造方法で得られた樹脂組成物から一旦フィルム、シート等の成形物を得、これに他の基材を押出コートしたり、他の基材のフィルム、シート等を接着剤を用いてラミネートする場合、前記の熱可塑性樹脂以外に任意の基材（紙、金属箔、一軸延伸又は二軸延伸プラスチックフィルム又はシート、織布、不織布、金属綿糸、木質面等）が使用可能である。

【0026】積層体の層構成としては、本発明の製造方法で得られた樹脂組成物の層をa（a1、a2、・・・）、他の基材、例えば熱可塑性樹脂層をb（b1、b2、・・・）とすると、フィルム、シート、ボトル状であれば、a/bの二層構造のみならず、b/a/b、a/b/a、a1/a2/b、a/b1/b2、b2/b1/a/b1/b2等、任意の組合せが可能であり、フィルム状ではa、bがバイメタル型、芯（a）-鞘（b）型、芯（b）-鞘（a）型、或いは偏芯鞘型、等の任意の組み合わせが可能である。

【0027】上記樹脂組成物あるいは積層体は、そのまま各種形状のものに使用されるが、更には物性改善のために延伸処理を施すことが好ましく、かかる延伸については、一軸延伸、二軸延伸のいずれであってもよく、できるだけ高倍率の延伸を行ったほうが物性的に良好である。

【0028】延伸方法としては、ロール延伸法、テンター延伸法、チューブロー延伸法、延伸ブロー法等の他、深絞り成形、真空成形等の延伸倍率の高いものも採用できる。二軸延伸の場合は同時二軸延伸方式、逐次二軸延伸方式のいずれの方式も採用できる。延伸温度は80〜170℃、好ましくは100〜160℃程度の範囲から選ばれる。

【0029】かくして延伸が終了した後、次いで熱固定を行う。熱固定は周知の手段で実施可能であり、上記延伸フィルムを緊張状態を保ちながら80〜170℃、好ましくは100〜160℃で2〜60秒間程度熱処理を行う。又、得られた延伸フィルムは必要に応じて、冷却処理、圧延処理、印刷処理、ドライラミネート処理、溶液又は溶融コート処理、製袋加工、深絞り加工、箱加工、チューブ加工、スプリット加工等を行うことができる。

【0030】かくして得られる積層体等の成形品形状は任意のものであってよく、フィルム、シート、ボトル、パイプ、フラメント、異型断面押出物等が例示される。上記の如く得られるフィルム、シート或いは容器等は、一般食品、レトルト食品、医薬品、工業薬品、農薬等各種の包装材料として有用である。

【0031】本発明では、含水率25〜50重量%のEVOHと水溶性性質無機化合物を溶融混合しているため、樹脂組成物及びその成形品の生産性に優れ、更に得られた樹脂組成物はガスバリアー性や外観特性に優れた効果を示すものである。

【0032】

【実施例】以下に、実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。尚、実施例中「部」、「%」とあるのは、特に断わりのない限り、重量基準を意味する。

【0033】実施例1

含水率35%のEVOH（エチレン含有量：29モル%、ケン化度：9.9、8モル%、メルトインデックス

(MI) : 8g/10分 (210℃、荷重2160g) 154部 (EVOH100部 (固形分)) を二軸押出機 (L/D=40の30mm) に投入し、温度80℃にてEVOHを熔融状態にした後、そこに天然モンモリロナイト5部を連続的に添加し、温度を95℃に設定して、含水EVOHと天然モンモリロナイトを混練した。混練後、得られた樹脂組成物をストランド状に押し出し、カットしてペレットを作製した。ここで、35%のEVOHは下記の方法により調整した。EVOHを水-メタノール混合溶媒 (水/メタノール=50/50 (重量比)) に溶解して、40%のペーストを作製し、該ペーストを冷水中に析出させ、ペレット状に切断した後、イオン交換水で十分に洗浄した。かかるペレット樹脂の含水率は55%であり、乾燥機にて35%まで乾燥し、含水率35%のEVOHを得た。

【0034】上記ペレットを60℃で真空乾燥を行い、含水率0.2%となったものを単軸押出機に供給し、T-ダイキャスト法にて、押出機設定温度220℃の条件下で製膜を行い、30μmのフィルムを得た。得られたフィルムについて、以下の評価を行った。

【0035】(酸素透過度) 得られたフィルムを、MOCN社製のOXTRAN2/20を用い、等圧法 (MOCN法) により、20℃、80%RHの条件下で測定した。

【0036】(外観) 得られたフィルムにおいて、10cm×10cm中における直径が0.1mm以上の異物の数を測定し、下記の基準にて評価した。

○・・・1個以下

○・・・2～5個

×・・・6個以上

又、上記製造方法における生産性についても評価した。

【0037】実施例2

実施例1において、EVOHをニチレン含有量: 32モル%、ケン化度: 99.8モル%、MI: 12g/10分 (210℃、荷重2160g) のEVOHに、天然モンモリロナイトの添加量を10部に変更し、更に熔融混合温度を90℃に変更した以外は同様に行い、実施例1*

*と同様の評価を行った。

【0038】実施例3

実施例1において、EVOHをエチレン含有量: 32モル%、ケン化度: 99.8モル%、MI: 3g/10分 (210℃、荷重2160g) のEVOHに、含水率を45%に、含水EVOHを182部 (EVOH100部 (固形分)) に変更し、更に熔融混合温度を85℃に変更した以外は同様に行い、実施例1と同様の評価を行った。

【0039】比較例1

実施例1において、水を含まないEVOH (含水率0%) を用い、EVOHの含有量を100部に変更した以外は同様に行い、実施例1と同様の評価を行った。

【0040】比較例2

実施例1において、水を含まないEVOH (含水率0%) を用い、EVOHの含有量を100部に変更し、更に熔融混合温度を230℃に変更した以外は同様に行い、実施例1と同様の評価を行った。

【0041】比較例3

20 実施例1において、EVOHをエチレン含有量: 32モル%、ケン化度: 99.8モル%、MI: 3g/10分 (210℃、荷重2160g) のEVOHに、EVOHの含水率を60%に、含水EVOHを250部 (EVOH100部 (固形分)) に変更し、更に熔融混合温度を80℃に変更した以外は同様に行い、実施例1と同様の評価を行った。

【0042】比較例4

30 実施例1において、EVOH (エチレン含有量: 32モル%、ケン化度: 99.8モル%、MI: 3g/10分 (210℃、荷重2160g)) 100部と天然モンモリロナイト5部を220℃にて熔融混合し、そこへ水10部を添加して樹脂組成物を得た以外は同様に行い、実施例1と同様の評価を行った。実施例、比較例の結果を表1に示す。

【0043】

【表1】

	生産性	酸素透過度 (cc: 30 μm/m ² · day/atm)		外観
実施例1	問題なく加工	0.4		○
〃 2	問題なく加工	0.2		○
〃 3	問題なく加工	0.4		○
比較例1	加工できず	---	---	---
〃 2	問題なく加工	1.2		×
〃 3	加工できず	---	---	---
〃 4	問題なく加工	0.8		×

【0044】

【発明の効果】本発明の製造方法は、含水率25～50重量%のEVOHと水膨潤性層状無機化合物を熔融混合しているため、樹脂組成物及びその成形物の生産性に優

れ、更に得られた樹脂組成物はガスバリアー性や外観特性に優れた効果を示すものであり、これらの樹脂組成物はフィルム、シート或いは容器等に供せられ、一般食品、レトルト食品、医薬品、工業薬品、農業等各種の包

装材料として有用である。